1/34

B01D 71/44

500

最終頁に続く

			,,	
(51) Int.Cl.6	識別記号	庁内整理番号	F I	技術表示箇所
B01D 71/68			B01D 71/68	
A 6 1 M 1/18	500		A 6 1 M 1/18	500

本本語会 土油会 禁命での祭19 ○1 (△ 0 百)

1/34

B01D 71/44

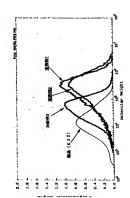
		商品则小	不能不 前不列心致10 OL (主 5 頁)		
(21)出順番号	特顧平8 -171007	(71)出職人	000003159		
			東レ株式会社		
(22)出願日	平成8年(1996)7月1日		東京都中央区日本構室町2丁目2番1号		
		(72)発明者	小澤英俊		
(31)優先権主張番号	特顧平7 -166461		滋賀県大津市園山1丁目1番1号 東レ株		
(32)優先日	平7 (1995) 6 月30日		式会社滋賀事業場内		
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	板垣一郎		
			滋賀県大津市岡山1丁目1番1号 東レ株		
			式会社滋賀事業場内		
		(72)発明者	西川憲治		
			経貿県大津市関山1丁目1番1号 東レ株		
			式会社滋賀事業場内		

(54) 【発明の名称】 選択誘渦性分離膜及びその製造方法

(57)【要約】

【課題】有用蛋白であるアルブミンの透過性を抑え、中 高分子量尿毒蛋白の除去性能を高めた選択透過性分離 膜、および、その製造方法を提供する。

【解決手段】疎水性高分子、親水性高分子を主成分としてなる遊沢透過性分離膜において、分子量(切牙未満の親水性高分子を全重なだりて10重量%以上、50重量%以上で含まれ、10万以上の親水性高分子が親水性高分子全重量に対し、50重量%以上、90重量%以下含まれていることを特徴とする遊沢透過性分離應。



【特許請求の範囲】

【請求項1】疎水性高分子、親水性高分子を主成分とし てなる選択透過性分離膜において、分子量10万未満の親 水性高分子が親水性高分子全重量に対して10重量%以 上、50重量%以下含まれ、10万以上の親水性高分子 が親水性高分子全重量に対し、50重量%以上、90重 量%以下含まれていることを特徴とする選択透過性分離 膜。

【請求項2】該疎水性高分子がポリスルホン系樹脂であ ることを特徴とする請求項1記載の選択透過性分離膜。 【請求項3】該親水性高分子がポリビニルピロリドンで ある請求項1記載の選択透過性分離膜。

【請求項4】該親水性高分子含有率が、疎水性高分子に 対して3重量%以上、15重量%以下である請求項1~ 3のいずれかに記載の選択透過性分離膜。

【請求項5】人工腎臓として用いることを特徴とする請 求項1~4のいずれかに記載の選択透過性分離膜。

【請求項6】疎水性高分子、親水性高分子を主成分とし てなる選択透過性分離膜において、分子量10万未満の親 水性高分子が親水性高分子全重量に対して10重量%以 20 上、50重量%以下含まれ、10万以上の親水性高分子 が親水性高分子全重量に対し、50重量%以上、90重 量%以下含まれた膜を不溶化処理してなることを特徴と する選択透過性分離膜。

【請求項7】不溶化物の含有率が、膜全重量に対し、2 重量%以上、15重量%以下である請求項6記載の選択 诱渦件分離膜。

【請求項8】不溶化物の組成が不溶化前の疎水性高分子 15重量%以上、40重量%以下、親水性高分子60重 量%以上、85重量%以下由来である請求項6または請 30 年、これらの膜素材の中で透析技術の進歩に合致したも 求項7記載の選択透過性分離膜。

【請求項9】該疎水性高分子がポリスルホン系樹脂であ ることを特徴とする請求項6~8のいずれかに記載の選 択诱過性分離膜。

【請求項10】該親水性高分子がポリビニルピロリドン である請求項6~9のいずれかに記載の選択透過性分離 膜。

【請求項11】疎水性高分子と親水性高分子、溶媒、添 加剤を少なくとも含む製膜原液を用い、分子量の異なる 親水性高分子を2種類以上含有し、かつ、分子量10万 40 以上の親水性高分子の含有比率が該製膜原源全体に対し て1.8重量%以上、20重量%以下であることを特徴 とする選択透過性分離膜の製造方法。

【請求項12】該疎水性高分子がポリスルホン系樹脂で ある請求項11記載の選択透過性分離膜の製造方法。 【請求項13】該親水性高分子がポリビニルピロリドン である請求項11記載の選択透過性分離膜の製造方法。 【請求項14】重量平均分子量で5倍以上異なる2種類 の親水性高分子を含有し、かつ、該親水性高分子中、低

2 求項11~13のいずれかに記載の選択透過性分離膜の 製造方法。

【請求項15】デキストランによる拡散性能試験におい てストークス半径で少なくとも3nmの総括物質移動係 数が0.0025cm/min以上で、かつアルブミン 透過率が4%以下である選択透過性分離膜。

【請求項16】該アルプミン誘過率が3%以下である請 求項15記載の選択透過性分離膜。

【請求項17】該アルブミン透過率が2%以下である請 10 求項15記載の選択诱過成分離膜。 【請求項18】人工腎臓として用いることを特徴とする

請求項15~17のいずれかに記載の選択透過性分離

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は選択透過性分離膜お よびその製造方法に関するものである。さらに詳しくは 膜中に存在する親水性高分子の分子量分布をコントロー ルすることによって血液処理に用いた場合、高い血液濾 過流量、低アルブミン透過性を長時間にわたって維持 し、中高分子蛋白からなる尿毒物質に対して高い選択透 過性を有する膜ならびに、これらの膜を製造する方法に

関する。 [0002]

【従来の技術】血液処理用の半透膜としては天然素材で あるセルロース、合成高分子膜素材であるポリスルホ ン、PMMA、ポリアクリロニトリルなどが今日まで幅 広く使用され、慢性腎不全患者の血液処理法については 人腎に近づけるべく様々な技術開発がなされてきた。近 のとして透水性能が高いポリスルホンが注目を浴びてい る。ポリスルホンは元来、熱可塑性の耐熱性エンジニア リングプラスチックとして自動車、雷気、医療用具の分 野で幅広く用いられているものであるが、ポリスルホン 単体で半透膜を作った場合、分子間凝集力が強く、ま た、疎水性のために血液との親和性に乏しく、このまま 血液処理用に用いることはできない。従って、孔形成材 として親水性高分子、無機塩などを混入し、溶脱する事 によって孔を形作り、同時にポリマー表面を親水化し、 これを半透膜、逆浸透膜として用いる方法が考案され、 出願されている。

【0003】血液処理用の半透膜の製造方法としては、 金属塩を入れて製膜する方法、親水性高分子を入れて製 膜する方法、多価アルコールを入れて製膜する方法など が公開されている。しかし、特開昭

61-23286 0、特開昭58-114702のようにポリエチレング リコール等の多価アルコールを入れて製膜を行う場合、 洗浄が不十分の場合、膜に残存するアルコールによっ て、透析時に患者の目に異常が起こる。特公平6-75

され、手根管症候群、その他透析シンドロームの原因物 質として分子量2万から4万の蛋白質が注目を浴びてい るが、いずれの方法においても前述の蛋白質を積極的に 除去できる高い人腎機能を代替・模倣する選択分離膜は 開示されていない。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、上記欠 点を克服すべく鋭意検討を重ねた結果、本発明を達成す ることができた。すなわち、有用蛋白であるアルブミン 30 ル、ポリフェニレンスルフィドなどほとんどのエンジニ の透過性を抑え、中高分子量尿毒蛋白の除去性能を高め た選択透過性分離膜、および、その製造方法を提供する ことを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】上記目的を達成するため に、本願発明は下記の構成を有する。

親水性高分子は、特に限定されるものではないが、疎水 性高分子と溶液中で目には見えないがミクロ相分離構造 を形作るものが好ましく用いられる。具体的には、ポリ エチレングリコール、ポリビニルアルコール、カルボキ シメチルセルロース、ポリビニルピロリドンなどがある が、これらを単独で用いてもよいし、混合して用いても よい。中でも、工業的に比較的入手しやすい点でポリビ

*【0006】「(1) 疎水性高分子、親水性高分子を主成 分としてなる選択透過性分離膜において、分子量10万未 満の親水性高分子が親水性高分子全重量に対して10重 量%以上、50重量%以下含まれ、10万以上の親水性 高分子が親水性高分子全重量に対し、50重量%以上、 9 0 重量%以下含まれていることを特徴とする選択透過 性分離膜。

【0007】(2) 疎水性高分子、親水性高分子を主成分 としてなる選択诱過性分離膜において、分子量10万未満 の親水性高分子が親水性高分子全重量に対して10重量 %以上、50重量%以下含まれ、10万以上の親水性高 分子が親水性高分子全重量に対し、50重量%以上、9 0 重量%以下含まれた組成物を不溶化処理してなること を特徴とする選択诱渦件分離膜。

【0008】(3) 疎水性高分子と親水性高分子、溶媒、 添加剤を少なくとも含む製膜原液を用い、分子量10万 以上の親水性高分子の含有比率が該製膜原液全体に対し て1.8重量%以上、20重量%以下であることを特徴 とする選択透過性分離膜の製造方法。

【0009】(4) デキストランによる拡散性能試験にお いてストークス半径で少なくとも3nmの総括物質移動 係数が0.0025cm/min以上で、かつアルブミ ン誘過率が4%以下である選択誘過性分離障。1

[0010]

【発明の実施の態様】本発明において、選択分離膜を形 成するために用いられる原液は疎水性高分子、親水性高 分子、溶媒、および添加剤を少なくとも含有する。

【0011】この中で疎水性高分子としては、ポリスル ホン、ポリアミド、ポリイミド、ポリフェニルエーテ

アリングプラスチックを用いることができるが、下記基 本骨格を有するポリスルホンが特に好ましい。下記基本 骨格中、ベンゼン環部分を修飾したものも好ましく用い ることができる。

[0012]

【化1】

高分子としては、本発明においては分子量が異なる2種 類以上を用いる。分子量分布については特にその比率に おいて重量平均分子量で5倍以上異なるものを用いるこ とが好ましい。

【0013】溶媒については、疎水性高分子、親水性高 分子、添加剤の3者を良く溶かす両性溶媒が用いられ る。具体的にはジメチルアセトアミド、ジメチルホルム デヒド、2 ーメチルピロリドンなどであるが、危険性、 安定性、毒性の面からジメチルアセトアミドが好ましい。 添加剤としては、疎水性高分子の貧溶媒で額水性 高分子と相溶性を持つものが用いられ、具体的には、ア ルコール、グリセリン、水、エステル類等が挙げられ、 プロセス適性の面から特に水が好ましい。

【0014】本発明の選択透過性分離膜は、分子量10万 未満の親水性高分子が親水性高分子全重量に対して10 重量%以上、50重量%以下含まれ、かつ10万以上の 親水性高分子が親水性高分子全重量に対し、50重量% 10 以上、90重量%以下含まれてなる。すなわち本願発明 においては、親水性高分子中、高分子量親水性高分子 に、低分子量親水性高分子が存在することで有用蛋白で あるアルブミンの透過を抑えつつも中分子領域以上の拡 散性能が特に向上することを見出した。これは、恐ら く、大きな高分子量ポリマーに低分子のポリマーが入り 込むことによって中分子量蛋白を透過させるべく適当な 網目構造を形成することができるためではないかと考え られる。これが、高分子量親水性高分子単独の場合、高 透水性能を保ったまま、人工腎臓などに必要な低アルブ ミン透過性は達成できない。また、低分子量親水性高分 子単独の場合は適当な製膜条件によるポアサイズのコン トロールが難しく、製膜条件の変更により工程が不安定 となり膜の品位を悪化させるばかりでなく、透水性能を 高くした場合、あるポイントで突然アルブミンのリーク が起こり、透析用血液処理膜などとして使用することは 不可能となる。

[0015] さらに、選択分離膜中、蝦水性高分子含有率が、疎水性高分子に対して、3 重重%以上、15重重 ※以下であることが好ましい。3 重重%未満の場合は水 濡れ性が下十分となる傾向があり、血液と接触した際に 凝固を引き起こす場合があるからである。また、15重 量%を超えると、膜内にある多量の親水性高分子によっ て、透過性能の低下やアルブミンリークのコントロール が不十分となる傾向がある。

が起こる場合がある。

【0017】さらに、不溶化物中の由来高分子の比率 は、疎水性高分子が15重量%以上、40重量%以上、 親水性高分子が60重量以上、85重量%以下であるこ とが好ましい。疎水性高分子が、15重量%未満では、 疎水性基の割合が小さくなり、膜全体の構造が外圧によ り容易に変化する傾向がある。また、40重量%を超え ると、逆にしなやかさが少なくなり、膜の条形状加工 (クリンプ付与など)を行う際に不利な場合がある。

6

10 【0018 不溶化方法としては、限定されるものではないが、例えばy線、電子線、熱、化学的方法などにより、架橋を行うことが好ましい。特に、水の存在下でのy線照射がすまし、無料はは10~50 KG y であることが好ましい。不溶化機処理により、疎水性高分子と観水性高分子が結合し、緩水性高分子の治出が減少する。また、このような処理を行うと性能、構造に変化が生じると考えられるが中高分子量重白を積極的に透過させる網目構造は架機処理によって構造が保持、補強されるため若干の性能低下は見ら20 れるもののなどとんどない。

【0019】 本発明において、選択分離膜中、疎水性高 分子、親水性高分子が含まれていることは、固体13C - NMRスペクトル分析により分析可能である。又、疎 水性高分子、親水性高分子の含有量は、元素分析により 分析可能である。

30 製膜原液全体に対して1.8重量%以上、20重量%以 下とすることにより、本順発明の選択分離膜を得ること ができる。20重量%を越えると、原液粘度が上昇し、 製膜困難となり、又、透水性、拡散性能が下する。一 方、1.8重量%未満であると、中高分子尿毒蛋白を透 過させるための適当な網目構造を構築できない。

【0021】高分子製の銀水性高分子を添加することによる原液安定性については次の様に説明できる。添加剤は、共存する銀水性高分子と向後で脱明できる。添加利は、共存する銀水性高分子と直接接触することはない。しかし、治解中の高温のために、一部が難説を起こし、そのために、疎水性高分子のと量体を促し、原液が白濁を起こす要因となる。親水性高分子の分子量が高くなるほど包接効果が増大するため、原液の安定性が改善される効果を生む。また、原液粘度は、銀水性高分子の分子量に依存するが、当然ながら原液粘度の低下はその中空系製膜時に糸切れ、糸揺れなどを起こし安定性を悪化させる。この点でも、親水性高分子の混合系において単分子量を上げることは重要である。【0022】次に製膜原液のポリマー濃度について述べ

【0023】本願発明の選択分離膜の製造方法として、 一例を以下に説明する。

【0024】上記のような製膜原液を、芯液と同時に2 重スリット管構造の口金から同時に吐出させ、中空糸膜 を成形する。その後、所定の水洗、保湿工程を経た後、 巻き取られる。更に、例えば、人工腎臓などに用いられ る場合には、モジュール化され、水充埴し、架橋される ことが好ましい。

【0025】更に、本願発明の選択透過性分離膜は、デ キストランによる実施例において述べる拡散性能試験に おいて、少なくとも3 n mの総括物質移動係数が0.0 025cm/min以上で、かつアルブミン透過率が4 %以下となる。アルブミン透過率は、更に、3%以下、 2%以下であることが好ましい。

【0026】本発明において、選択透過性分離膜の形態 20 としては、平膜、中空糸膜等、特に限定されるものでは ない。

【0027】本発明により得られた選択诱過性分離膜 は、人工腎臓、人工肝臓、エンドトキシンフィルター、 バイオリアクター等の医療用途、水処理等、各種用途に 用いることができる。

[0028]

【実施例】次に実施例に基づきに本発明を説明する。 【0029】用いた測定法は以下の通りである。

【0030】(1)透水性能の測定中空糸両端部を封止 30 したモジュール (面積 1.6 m²) の中空糸内側に水 圧100mmHgをかけ、外側へ流出してくる単位時間 当たりの濾過量を測定した。透水性能は下記の式で質出 した。

[0031]

UFR($m1/hr/m^2$ /mnHg) = Q_V \therefore ($P \times T \times A$)

ここでO_∗ : 濾過量(m1)、T:流出時間(hr)、*

 P:圧力(mmHg)、A:膜面積(m²)(中空糸 内表面面積換算)を示す。

【0032】(2) デキストランによる拡散性能測定 基本的には透析性能測定法と同様に行った。その概要を 示す。分子量分布の異なるデキストラン (FULKA社) 製 平均分子量~1200,~6000,15000~ 20000, 40000, 56000, 222000) を0.5mg/mlになるように限外濾過水に溶解し た。この溶液を37℃に加熱、保温し、血液側(中空糸

内側) にポンプで流量200ml minで送り、透析 液側は血液側と向流となるように限外濾過水を37℃に 保ったものを500ml/minで送った。ここで、注 意することは濾過圧力がゼロになるように調整すること である。すなわち、限外濾過が生じない条件で膜の拡散 性能を測定することである。平衡状態になるまで20分 送り続け、その後、血液側入り口、出口、透析側をサン プリングした。サンプリングした溶液を細孔径0.5ミ クロンのフィルターで濾過を行った。その溶液をゲル透 過クロマトグラフィー用カラム(東ソー TSKge 1 G3000PW)、カラム温度40℃、移動相を液 クロ用純水、1m1/min、サンプル打ち込み量50 μ1で分析を行い、血液側の入り口、出口の濃度変化に よってモジュールの総括物質移動係数を求めた。なお、 測定前に、単分散の5種類のデキストランを用いてカラ ムのキャリプレーションを行った。総括物質移動係数は 以下の式を用いて算出した。

【0033】 クリアランス

【化2】

$$C_L(ml/\min) = \frac{CBi - CBo}{CRi} \cdot Q_B$$

ここで СВ і: モジュール入口側濃度、СВ о: モジュ 一ル出口側濃度、OB:モジュール供給液量(m1/m in) を示す。

[0034]

【化3】

総括物質移動係数 Ko(cm/min)= $[A\times 10^4\times (1-Q_B/Q_D)\times \ln(1-C_L/Q_D)/(1-C_L/Q_B)]$

ここでAは面積 (m^{*}) を示す。

【0035】ストークス半径は文献 { J. Brandr up, E. H. Immergut" Polymer H andbook" (1989)、=112~113頁 John Wiley&Sons, incl、 {人工職 器13巻6号(1984)23~30頁に基づいて下 記式にて計算した。ストークス半径 (nm) = 0.04 456× (デキストラン分子量)

(3) アルブミン透過率の測定

総蛋白量6.5g dlの牛血(ヘパリン処理血)を用 いて、中空糸内側にポンプで200ml/minで送っ た。その際、モジュール出口側の圧力を調整して、濾過 量がモジュール面積1㎡。当たり20m1/min(す なわち1.6m では32ml min) かかるように し、濾液、出口血液は血液槽に戻した。環流開始後1時 間後に中空糸側入り口、出口の血液、濾液をサンプリン グし、血液側をBCG法、濾液側をCBB法キット(和 光純菜) によって分析し、その濃度からアルブミン透過

[0036] [(£4]

7%7 シ透過率(%) =
$$\frac{2 \times C_F}{(CBl + CBo)} \times 100$$

ここでCF: 減液中、CBi: モジュール入り口. Bi:モジュール出口のアルブミン濃度を示す。 【0037】(4)ゲル透過クロマトグラフィーによる ポリビニルピロリドン分子量分布の測定

所定の凝固水洗工程を経た中空糸100mgをy線照射 前に塩化メチレン5mgに溶解し、塩存在下で水抽出を 行い、得られた水溶液を超遠心機(20000rpm× 10min) で分離し、水層を細孔径0.5ミクロンの フィルターで濾過を行いサンプル液とした。この溶液を 温度23℃で東ソーTSK-gel-GMPWx1 2 本直列につないだ理論段数(8900段)のカラムを用 い、移動相として0.08M-トリス緩衝液(pH7. 9) 、流量 1.0ml/min、サンプル打ち込み量 3m1で分析を行った。5種の単分散ポリエチレ ングリコールを基準物質にして分子量分布を求めた。 【0038】(5) 紡糸原液中のポリビニルピロリドン の重量平均分子量

紡糸原液中のポリビニルピロリドンの重量平均分子量は K値と光散乱法によって求めた重量平均分子量の相関曲 線から換算した。BASF社の技術情報文献"Ko11 idon: Polyvinylpyrrolidon for Pharmaceutical indu stry"のFig. 15から重量平均分子量とK値 との関係において下記の式を用いて計算した。重量平均 × K 2.87168 分子量 (Mw) = exp¹

の測定

y 線照射後のサンプルを常温、真空ポンプで乾固させ、 その10mgをCHNコーダーで分析し、窒素含有量か らポリビニルピロリドンの含有率を計算した。

(7) 項で得られた不溶化物も同様に測定し、ポリビニ ルピロリドン、ポリスルホン由来の組成含有率を計算し た。

【0039】(7)不溶物量の測定

y線照射後の中空糸膜10gを取り、100mlのジメ チルホルムアミドに溶解した。遠心分離機で1500 r pm 10分で不溶物を分離し、上滑み液を捨てる。こ の操作を3回繰り返し、残った固形物を蒸発乾固し、そ の重量から不溶物の含有率を求めた。

【0040】実施例1

ポリスルホン (アモコ社 Udel-P3500) 18 部、ポリビニルピロリドン(BASF K90)3部、 ポリビニルピロリドン (BASF K30) 6部をジメ チルアセトアミド72部、水1部に加え、加熱溶解し、 製膜原液とした。原液粘度は30℃で70ポイズであっ

 3 mm、内径0.2 mmの2重スリット管から芯液 としてジメチルアセトアミド65部、水35部からなる 溶液を吐出させ中空糸膜を形成させた後、温度30℃、 露点28℃の調湿250mmのドライゾーン雰囲気を経 て、ジメチルアセトアミド20wt%、水80wt%か らなる温度40℃の凝固浴を通過させ、80℃20秒の 水洗工程、グリセリンによる保湿工程を経て得られた中 空糸膜を巻き取り束とした。この中空糸膜を1.6 m² になるように、ケースに充填し、ポッティングしてモジ ュールとした。次に、y線照射前にゲル透過クロマトグ ラフィー法による中空糸残存ポリビニルピロリドンの分 子量分布を調べた結果、分子量10万未満が27%、1 0万以上が73%であった。また、v線照射前のモジュ ールについて総括物質移動係数(Ko)を測定した結 果、ストークス半径4.5 n mで0.0025 c m/m in、透水性能 980ml/hr/m²/mmHg、 アルブミン透過率1. 4%であった。y線照射後、同様 に総括物質移動係数 (Ko) 及び水濾過性能、アルブミ ン透過率を測定したところ K o はストークス半径 4 n m で0.0025cm/min、透水性能 1000ml / h r / m² / mmHg、アルブミン透過率1.5%で さらに、中空糸膜中のポリビニルピロリドン 量を元素分析法により測定したところ8%であった。ま た、 v 線照射後の中空糸の不溶物量を測定したところ 1 1%であった。不溶化物の組成を調べたところポリスル ホン由来26%、ポリビニルピロリドン由来74%であ った。

10

【0041】実施例2

ポリスルホン (アモコ社 Udel-P3500) 18 (6) 元素分析法によるポリビニルピロリドンの含有率 30 部、ポリビニルピロリドン(BASF K90) 4部、 ポリビニルピロリドン (BASF K30) 5部をジメ チルアセトアミド72部、水1部に加え、加熱溶解し製 膜原液とした。原液粘度は30℃で120ポイズであっ た。実施例1と同様な工程を経てモジュール化した。次 に、y線照射前にゲル透過クロマトグラフィー法による 中空糸残存ポリビニルピロリドンの分子量分布を調べた 結果、分子量10万未満が35%、10万以上が65% であった。

> 【0042】y線照射後、総括物質移動係数(Kn)及 び水濾過性能、アルブミン透過率を測定したところKo はストークス半径3.3 nmで0.0025 cm/mi n、透水性能 800ml/hr/m mmHg、ア ルプミン透過率2.0%であった。さらに、中空糸膜中 のポリビニルピロリドン量を元素分析法により測定した ところ9%であった。また、y線照射後の中空糸の不溶 物量を測定したところ12%となった。不溶化物の組成 を調べたところポリスルホン由来20%、ポリビニルピ ロリドン由来80%であった。

【0043】実施例3

部、ポリビニルピロリドン(BASF K60)9部を ジメチルアセトアミド72部、水1部に加え、加熱溶解 し製膜原液とした。原液粘度は30℃で100ポイズで あった。実施例1と同様な工程を経てモジュール化し た。次に、y線照射前にゲル透過クロマトグラフィー法 による中空糸残存ポリビニルピロリドンの分子量分布を 調べた結果、分子量10万未満が40%、10万以上が 60%であった。

【0044】y線照射後、総括物質移動係数 (Ko)及 び水濾過性能、アルブミン透過率を測定したところKo はストークス半径3.5 nmで0.0025 cm/mi n、透水性能 500ml/hr/m²/mmHg、ア ルプミン透過率1.8%であった。さらに、中空糸膜中 のポリビニルピロリドン量を元素分析法により測定した ところ5%であった。また、y線照射後の中空糸の不溶 物量を測定したところ10%となった。不溶化物の組成 を調べたところポリスルホン由来15%、ポリビニルピ ロリドン由来85%であった。

【0045】比較例1

ポリスルホン (アモコ社 Udel-P3500) 18 部、ポリビニルピロリドン(BASF K90) 1.5 部、ポリビニルピロリドン(BASF K30) 7.5 部をジメチルアセトアミド72部、水1部に加え、加熱 溶解し、製膜原液とした。原液粘度は30℃で60ポイ ズであった。実施例1に従って製膜し、モジュール化し た。次に、 v 線照射前にゲル透過クロマトグラフィー法 による中空糸残存ポリビニルピロリドンの分子量分布を 調べた結果、分子量10万未満が60%、10万以上が 40%であった。

び水濾過性能、アルブミン透過率を測定したところKo はストークス半径2.5 nmでKoが0.0025 cm /min、透水性能 600ml/hr/m /mmH g、アルプミン透過率0.5%であった。さらに、中空 糸膜中のポリビニルピロリドン量を元素分析法により測 定したところ4%であった。また、v線照射後の中空糸 の不溶物量を測定したところ0.15%となった。不溶 化物の組成を調べたところポリスルホン由来10%、ポ リビニルピロリドン由来90%であった。

【0047】比較例2

ポリスルホン (アモコ社 Udel-P3500) 18 部、ポリビニルピロリドン(BASF K90) 7部を ジメチルアセトアミド74部、水1部に加え、加熱溶解 し製膜原液とした。原液粘度は30℃で250ポイズで あった。実施例1に従って製膜し、モジュール化した。 次に、y線照射前にゲル透過クロマトグラフィー法によ る中空糸残存ポリビニルピロリドンの分子量分布を調べ た結果、分子量10万未満が8%、10万以上が92% であった。

12

【0048】y線照射後、総括物質移動係数(Ko)及 び水濾過性能、アルブミン透過率を測定したところKo はストークス半径2. 8 n m で 0. 0 0 2 5 c m / m i n、透水性能120ml/hr/m²/mmHg、アル プミン透過率4.5%であった。さらに、中空糸膜中の ポリビニルピロリドン量を元素分析法により測定したと ころ16%であった。また、y線照射後の中空糸の不溶

10 物量を測定したところ20%となった。不溶化物の組成 を調べたところポリスルホン由来4%、ポリビニルピロ リドン由来96%であった。

【0049】比較例3

ポリスルホン (アモコ社 Udel-P3500) 18 部、ポリビニルピロリドン(BASF K30)9部を ジメチルアセトアミド72部、水1部に加え、加熱溶解 し、製膜原液とした。原液粘度は30℃で30ポイズで あった。実施例1に従って製膜し、モジュール化した。 次に、y線照射前にゲル透過クロマトグラフィー法によ 20 る中空糸残存ポリビニルピロリドンの分子量分布を調べ た結果、分子量10万未満が80%、10万以上が20 %であった。

【0050】 y 線照射後、総括物質移動係数 (Ko) 及 び水濾過性能、アルプミン透過率を測定したところKo はストークス半径2.8nmで0.0025cm/mi n、透水性能710ml/hr/m²/mmHg、アル プミン透過率0.02%であった。さらに、中空糸膜中 のポリビニルピロリドン量を元素分析法により測定した ところ4%であった。また、y線照射後の中空糸の不溶 【0046】y線照射後、総括物質移動係数(Ko)及 30 物量を測定したところ0.5%となった。不溶化物の組 成を調べたところポリスルホン由来42%、ポリビニル ピロリドン由来58%であった。

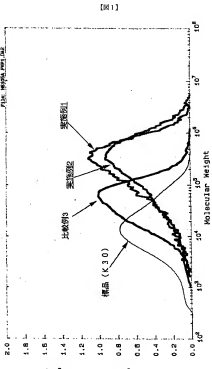
[0051]

【発明の効果】選択透過性分離膜に存在する親水性高分 子の分子量分布をコントロールすることによって例えば 医療分野に用いた場合、低分子から中高分子領域全般に 優れた尿毒物質拡散性能を維持しつつ、アルブミン誘過 性を抑えることが出来るため、血液透析、血液濾過、血 液透析濾過等に利用した場合、腎不全患者の病体改善に 40 良い治療成績が期待できる。また、高透水性能を活かし て透析液浄化のためのエンドトキシン除去フィルターな

どに適用可能である。 【図面の簡単な説明】

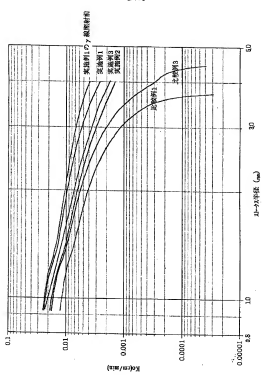
【図1】 y 線照射前の膜中の親水性高分子ポリビニルビ ロリドンの分子量分布を示す。

【図2】 y 線照射後の膜の総括物質移動係数 (Ko) と ストークス半径の関係を表す。



d Log (Molecular Weight)





フロントページの続き

(72)発明者 田中和実

滋賀県大津市園山1丁目1番1号 東レ株 式会社滋賀事業場内